16. 6. 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 6月16日

REC'D 0 6 AUG 2004

PCT

WIPO

出 願 番 号 Application Number: 特願2003-170330

[ST. 10/C]:

[JP2003-170330]

出 願 人
Applicant(s):

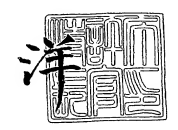
独立行政法人理化学研究所株式会社医学生物学研究所

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 7月22日





【書類名】

特許願

【整理番号】

A31365A

【提出日】

平成15年 6月16日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

【氏名】

宮脇 敦史

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

【氏名】

筒井 秀和

【発明者】

【住所又は居所】

長野県伊那市大字手良沢岡字大原1063-103 株

式会社医学生物学研究所 伊那研究所内

【氏名】

唐澤 智司

【特許出願人】

【識別番号】

000006792

【氏名又は名称】

理化学研究所

【特許出願人】

【識別番号】

110000109

【氏名又は名称】

株式会社医学生物学研究所

【代理人】

【識別番号】

110000109

【氏名又は名称】

特許業務法人特許事務所サイクス

【代表者】

今村 正純

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

170347

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

ページ: 2/E

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0205404

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 蛍光蛋白質

【特許請求の範囲】

【請求項1】 スポミキクメイシ(favia favus)由来の下記の特性を有する蛍光蛋白質。

- (1) 励起極大波長が507nmである;
- (2) 蛍光極大波長が517nmである;
- (3) 482 nmにおけるモル吸光係数が8000である;
- (4) 量子収率が0.68である;
- (5) 蛍光極大のpH感受性がpH=5~11で安定である:

【請求項2】 以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光を有するアミノ酸配列:

【請求項3】 請求項1又は2に記載の蛋白質をコードするDNA。

【請求項4】 以下の何れかのDNA。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光蛋白質をコードするDN A:

【請求項5】 以下の何れかの塩基配列を有するDNA。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、蛍光蛋白質をコードする塩基配列:

【請求項6】 請求項4又は5に記載のDNAを有する組み換えベクター。

【請求項7】 請求項4又は5に記載のDNA又は請求項6に記載の組み換えベクターを有する形質転換体。

【請求項8】 請求項1又は2に記載の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから成る 融合蛍光蛋白質。 【請求項9】 他の蛋白質が細胞内に局在する蛋白質である、請求項8に記載の融合蛍光蛋白質。

【請求項10】 他の蛋白質が細胞内小器官に特異的な蛋白質である、請求項8又は9に記載の融合蛍光蛋白質。

【請求項11】 請求項8から10の何れかに記載の融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法。

【請求項12】 請求項1又は2に記載の蛍光蛋白質、請求項3から5の何れかに記載のDNA、請求項6に記載の組み換えベクター、請求項7に記載の形質転換体、又は請求項8から10の何れかに記載の融合蛍光蛋白質を含む、蛍光試薬キット。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規な蛍光蛋白質に関する。より詳細には、本発明は、スポミキクメイシ(favia favus)由来の新規な蛍光蛋白質及びその利用に関する。

[0002]

【従来の技術】

クラゲのエクオレア・ビクトリア(Aequorea victoria)に由来する緑色蛍光 蛋白質(GFP)は、生物系において多くの用途を有する。最近、ランダム突然 変異誘発法および半合理的(semi-rational)突然変異誘発法に基づいて、色を変 化させたり、折りたたみ特性を改善したり、輝度を高めたり、あるいはpH感受 性を改変したといった様々なGFP変異体が作製されている。遺伝子組み換え技 術により他の蛋白質をGFP等の蛍光蛋白質に融合させて、それらの発現および 輸送のモニタリングを行うことが行われている。

[0003]

最もよく使用されるGFP変異体の一つとして黄色蛍光蛋白質(YFP)が挙げられる。YFPは、クラゲ(Aequorea)GFP変異体の中でも最長波長の蛍光を示す。大部分のYFPの ϵ および Φ は、それぞれ $60,000\sim100,000M^{-1}cm^{-1}$ およ

び0.6~0.8であり (Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67, 509-544) 、これらの値は、一般的な蛍光団 (フルオレセインおよびローダミンなど) の値に匹敵する。従ってYFPの絶対的輝度の改善は、ほぼ限界に達しつつある。

[0004]

また、GFP変異体の他の例として、シアン蛍光蛋白質(CFP)があり、ECFP (enhanced cyan fluorescent protein)が知られている。また、イソギンチャク (Discoma sp.) からは赤色蛍光蛋白質 (RFP) も単離されており、Das Redが知られている。このように蛍光蛋白質は、緑色、黄色、シアン色、赤色の4種が次々と開発されスペクトルの範囲は大幅に広がっている。

[0005]

また、刺胞動物には、蛍光を発するものが存在する。刺胞動物由来の蛍光蛋白 質遺伝子のクローニングが試みられているが、蛍光および生化学的な特性のレパ ートリーを増やすためには、より多くの遺伝子のクローニングが必要である。

[0006]

【非特許文献1】

Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67, 509-544

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、スポミキクメイシ(favia favus)に由来する、新規な蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

[0008]

【課題を解決するための手段】

上記課題を解決するために本発明者らは鋭意検討し、既知の蛍光蛋白質のアミノ酸配列の情報に基づいて好適なプライマーを設計し、スボミキクメイシ(favia favus)由来のcDNAライブラリーから上記プライマーを用いて新規な蛍光蛋白質をコードする遺伝子を増幅してクローニングすることに成功した。さらに本発明者らは、得られたスボミキクメイシ(favia favus)由来の蛍光蛋白質の蛍光特性及びpH感受性を解析した。本発明は、これらの知見に基づいて完成したものである。

[0009]

即ち、本発明によれば、スポミキクメイシ(favia favus)由来の下記の特性を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (1) 励起極大波長が507nmである;
- (2) 蛍光極大波長が517nmである;
- (3) 482 nmにおけるモル吸光係数が8000である;
- (4) 量子収率が0.68である;
- (5) 蛍光極大のp H感受性がp H=5~11で安定である:

[0010]

本発明の別の側面によれば、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光を有するアミノ酸配列:

[0011]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛋白質をコードするDNAが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかのDNAが提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光蛋白質をコードするDN A:

[0012]

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかの塩基配列を有するDNAが 提供される。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号 2 に記載の塩基配列において 1 から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、蛍光蛋白質をコードする塩基配列:

[0013]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNAを有する組み換えベクターが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNA又は組み換えベクターを有する形質転換体が提供される。

[0014]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛍光蛋白質が提供される。

好ましくは、他の蛋白質は細胞内に局在する蛋白質であり、さらに好ましくは 、細胞内小器官に特異的な蛋白質である。

[0015]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法が提供される。

[0016]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター、形質転換体、又は融合蛍光蛋白質を含む、蛍光試薬キットが提供される

[0017]

【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

(1) 本発明の蛍光蛋白質

本発明の蛍光蛋白質は、スポミキクメイシ(favia favus)由来のものであり、下記の特性を有することを特徴とする。

- (1) 励起極大波長が507 n m である;
- (2) 蛍光極大波長が517nmである;
- (3) 482 nmにおけるモル吸光係数が8000である;
- (4) 量子収率が0.68である;
- (5) 蛍光極大のpH感受性がpH=5~11で安定である:

[0018]

スポミキクメイシ(favia favus)は、刺胞動物門花虫綱六放サンゴ亜綱キクメイシ科に属するサンゴの1種である。

[0019]

本発明の蛍光蛋白質は、以下の実施例で示す通り、励起極大波長が507nmであり、蛍光極大波長が517nmである。また、482nmにおけるモル吸光係数は80000であり、量子収率は0.68である。モル吸光係数は蛍光分子1モルあたりの光子の吸収量を表し、量子収率は吸収した光子のどれだけを蛍光として発することができるかを表した数値である。

[0020]

本発明の蛍光蛋白質の具体例としては、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が挙げられる。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配 列:

[0021]

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

[0022]

本明細書で言う「蛍光を有する」および「蛍光蛋白質」とは、蛍光を発することができる全ての場合を包含し、蛍光強度、励起波長、蛍光波長、pH感受性などの諸特性は、配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と比較して、変動していてもよいし、同様のままでもよい。

[0023]

本発明の蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1に記載したアミノ酸配列並びに配列番号2に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いてスボミキクメイシ(favia favus)由来のcDNAライブラリーを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを取得することができる。本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛍光蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

[0024]

(2)本発明のDNA

本発明によれば、本発明の蛍光蛋白質をコードする遺伝子が提供される。 、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード するDNA。

本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAのさらなる具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (b) 配列番号 2 に記載の塩基配列において 1 から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードする DNA:

[0025]

本発明のDNAは、例えばホスホアミダイト法などにより合成することができるし、特異的プライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応(PCR)によって製造することもできる。本発明のDNA又はその断片の作製方法については、本明細

書中上述した通りである。

[0026]

また、所定の核酸配列に所望の変異を導入する方法は当業者に公知である。例えば、部位特異的変異誘発法、縮重オリゴヌクレオチドを用いるPCR、核酸を含む細胞の変異誘発剤又は放射線への露出等の公知の技術を適宜使用することによって、変異を有するDNAを構築することができる。このような公知の技術は、例えば、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989、並びにCurrent Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987–1997)に記載されている。

[0027]

(3) 本発明の組み換えベクター

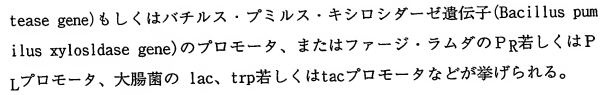
本発明のDNAは適当なベクター中に挿入して使用することができる。本発明で用いるベクターの種類は特に限定されず、例えば、自立的に複製するベクター (例えばプラスミド等) でもよいし、あるいは、宿主細胞に導入された際に宿主 細胞のゲノムに組み込まれ、組み込まれた染色体と共に複製されるものであってもよい。

[0028]

好ましくは、本発明で用いるベクターは発現ベクターである。発現ベクターに おいて本発明のDNAは、転写に必要な要素(例えば、プロモーター等)が機能 的に連結されている。プロモータは宿主細胞において転写活性を示すDNA配列 であり、宿主の種類に応じて適宜することができる。

[0029]

細菌細胞で作動可能なプロモータとしては、バチルス・ステアロテルモフィルス・マルトジェニック・アミラーゼ遺伝子(Bacillusstearothermophilus maltog enic amylase gene)、バチルス・リケニホルミスαアミラーゼ遺伝子(Bacillus licheniformis alpha-amylase gene)、バチルス・アミロリケファチエンス・BANアミラーゼ遺伝子(Bacillus amyloliquefaciens BAN amylase gene)、バチルス・サブチリス・アルカリプロテアーゼ遺伝子(Bacillus Subtilis alkaline pro



[0030]

糸状菌細胞で作動可能なプロモータの例としては、ADH3プロモータまたは tpiAプロモータなどがある。

[0031]

また、本発明のDNAは必要に応じて、例えばヒト成長ホルモンターミネータまたは真菌宿主についてはTPI1ターミネータ若しくはADH3ターミネータのような適切なターミネータに機能的に結合されてもよい。本発明の組み換えベクターは更に、ポリアデニレーションシグナル(例えばSV40またはアデノウイルス5E1b領域由来のもの)、転写エンハンサ配列(例えばSV40エンハンサ)および翻訳エンハンサ配列(例えばアデノウイルス VA RNA をコードするもの)のような要素を有していてもよい。

本発明の組み換えベクターは更に、該ベクターが宿主細胞内で複製することを可能にするDNA配列を具備してもよく、その一例としてはSV40複製起点(宿主細胞が哺乳類細胞のとき)が挙げられる。

[0032]

本発明の組み換えベクターはさらに選択マーカーを含有してもよい。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸レダクターゼ(DHFR)またはシゾサッ

カロマイセス・ポンベTPI遺伝子等のようなその補体が宿主細胞に欠けている 遺伝子、または例えばアンピシリン、カナマイシン、テトラサイクリン、クロラ ムフェニコール、ネオマイシン若しくはヒグロマイシンのような薬剤耐性遺伝子 を挙げることができる。

本発明のDNA、プロモータ、および所望によりターミネータおよび/または 分泌シグナル配列をそれぞれ連結し、これらを適切なベクターに挿入する方法は 当業者に周知である。

[0033]

(4) 本発明の形質転換体

本発明のDNA又は組み換えベクターを適当な宿主に導入することによって形質転換体を作製することができる。

本発明のDNAまたは組み換えベクターを導入される宿主細胞は、本発明のDNA構築物を発現できれば任意の細胞でよく、細菌、酵母、真菌および高等真核細胞等が挙げられる。

[0034]

細菌細胞の例としては、バチルスまたはストレプトマイセス等のグラム陽性菌 又は大腸菌等のグラム陰性菌が挙げられる。これら細菌の形質転換は、プロトプ ラスト法、または公知の方法でコンピテント細胞を用いることにより行なえばよ い。

哺乳類細胞の例としては、HEK293細胞、HeLa細胞、COS細胞、BHK細胞、CHL細胞またはCHO細胞等が挙げられる。哺乳類細胞を形質転換し、該細胞に導入されたDNA配列を発現させる方法も公知であり、例えば、エレクトロポレーション法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法等を用いることができる。

[0035]

酵母細胞の例としては、サッカロマイセスまたはシゾサッカロマイセスに属する細胞が挙げられ、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cer evislae)またはサッカロマイセス・クルイベリ(Saccharomyces kluyveri)等が挙げられる。酵母宿主への組み換えベクターの導入方法としては、例えば、エレ

クトロポレーション法、スフェロブラスト法、酢酸リチウム法等を挙げることが できる。

[0036]

他の真菌細胞の例は、糸状菌、例えばアスペルギルス、ニューロスポラ、フザリウム、またはトリコデルマに属する細胞である。宿主細胞として糸状菌を用いる場合、DNA構築物を宿主染色体に組み込んで組換え宿主細胞を得ることにより形質転換を行うことができる。DNA構築物の宿主染色体への組み込みは、公知の方法に従い、例えば相同組換えまたは異種組換えにより行うことができる。

[0037]

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる(例えば、Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual;及びカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、Bio/Technology, 6, 47(1988)等に記載)。

[0038]

バキュロウイルスとしては、例えば、ヨトウガ科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス(Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる

昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperdaの卵巣細胞であるSf9、Sf2 1 [バキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアル、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー(W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク(New York)、(1992)]、Trichoplusia niの卵巣細胞であるHiFive(インビトロジェン社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への組換え遺伝子導入ベクターと 上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法又は リポフェクション法等を挙げることができる。

[0039]

上記の形質転換体は、導入されたDNA構築物の発現を可能にする条件下で適切な栄養培地中で培養する。形質転換体の培養物から、本発明の蛍光融合蛋白質を単離精製するには、通常の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液に懸濁後、超音波破砕機等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)セファロース等のレジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、グラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

[0040]

(5) 本発明の蛍光蛋白質及びそれを含む融合蛍光蛋白質の利用

本発明は蛍光蛋白質を他の蛋白質と融合させることにより、融合蛍光蛋白質を構築することができる。

本発明の融合蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1に記載したアミノ酸配列及び配列番号2に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、本発明の蛍光蛋白質の遺伝子を含むDNA断片を鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを構築するのに必要なDNA断片を作製することができる。また同様に、融合すべき蛋白質をコードするDNA断片を介製することができる。また同様に、融合すべき蛋白質をコードするDNA断片も入手する。

[0041]

次いで、これらのDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の融合蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の融合蛍光蛋白質を産生することができる。

[0042]

本発明の蛍光蛋白質は、特に、標識としての利用価値が高い。即ち、本発明の 蛍光蛋白質を被検アミノ酸配列との融合蛋白質として精製し、マイクロインジェ クション法などの手法により細胞内に導入し、該融合蛋白質の分布を経時的に観 察すれば、被検アミノ酸配列の細胞内におけるターゲッティング活性を検出する ことが可能である。

[0043]

本発明の蛍光蛋白質を融合させる他の蛋白質(被検アミノ酸配列)の種類は特に限定されるものではないが、例えば、細胞内に局在する蛋白質、細胞内小器官に特異的な蛋白質、ターゲティングシグナル(例えば、核移行シグナル、ミトコンドリアプレ配列)等が好適である。なお、本発明の蛍光蛋白質は、マイクロインジェクション法などにより細胞内に導入する以外に、細胞内で発現させて用いることも可能である。この場合には、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが発現可能に挿入されたベクターが宿主細胞に導入される。

[0044]

また、本発明の蛍光蛋白質は、レポーター蛋白質としてプロモーター活性の測定に用いることも可能である。即ち、被検プロモーターの下流に、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが配置されたベクターを構築し、これを宿主細胞に導入し、該細胞から発せられる本発明の蛍光蛋白質の蛍光を検出することにより、被検プロモーターの活性を測定することが可能である。被検プロモーターとしては、宿主細胞内で機能するものであれば、特に制限はない。

[0045]

上記被検アミノ酸配列のターゲティング活性の検出やプロモーター活性の測定において用いられるベクターとしては、特に制限はないが、例えば、動物細胞用ベクターでは、「pNEO」(P. Southern, and P. Berg(1982)J. MOl. Appl. Ge

net. 1:327) 、「pCAGGS」 (H.Niwa, K. Yamamura, and J. Miyazaki. Gene 108, 193 -200(1991)) 、「pRc/CMV」 (インビトロゲン社製) 、「pCDM8」 (インビトロゲン社製) などが、酵母用ベクターでは、「pRS303」,「pRS304」,「pRS305」,「pRS306」,「pRS313」,「pRS314」,「pRS315」,[pRS316] (R.S. Sikorski and P. Hi eter (1989) Genetics 122: 19-27) 、「pRS423」,「pRS424」,「pRS425」,「pRS426」 (T. W. Christianson, R. S. Sikorski, M. Dante, J. H. Shero, and P. Hieter (1992) Gene 110: 119-122) などが好適に用いられる。

[0046]

また、使用可能な細胞の種類も特に限定されず、各種の動物細胞、例えば、L 細胞、BalbC-3T3細胞、NIH3T3細胞、CHO(Chinese hamster ovary)細胞、HeLa細胞、NRK(normal rat kidney)細胞、「Saccharomyces cerevisiae」などの酵母細胞や大腸菌(E. coli)細胞などを使用することができる。ベクターの宿主細胞への導入は、例えば、リン酸カルシウム法やエレクトロポレーション法などの常法により行うことができる。

[0047]

上記のようにして得た、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質(蛋白質Xとする)とを融合させた融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させ、発する蛍光をモニターすることにより、細胞内における蛋白質Xの局在や動態を分析することが可能になる。即ち、本発明の融合蛍光蛋白質をコードするDNAで形質転換またはトランスフェクトした細胞を蛍光顕微鏡で観察することにより細胞内における蛋白質Xの局在や動態を可視化して分析することができる。

[0048]

例えば、蛋白質Xとして細胞内オルガネラに特異的な蛋白質を利用することにより、核、ミトコンドリア、小胞体、ゴルジ体、分泌小胞、ペルオキソームなどの分布や動きを観察できる。

また、例えば、神経細胞の軸索、樹状突起などは発生途中の個体の中で著しく 複雑な走向の変化を示すので、こういった部位を蛍光ラベルすることにより動的 解析が可能になる。

[0049]

本発明の蛍光蛋白質の蛍光は、生細胞のまま検出することが可能である。この検出は、例えば、蛍光顕微鏡(カールツァイス社 アキシオフォト フィルターセット09)や画像解析装置(ATTO デジタルイメージアナライザー)などを用いて行うことが可能である。

顕微鏡の種類は目的に応じて適宜選択できる。経時変化を追跡するなど類回の 観察を必要とする場合には、通常の落射型蛍光顕微鏡が好ましい。細胞内の詳細 な局在を追及したい場合など、解像度を重視する場合は、共焦点レーザー顕微鏡 の方が好ましい。顕微鏡システムとしては、細胞の生理状態を保ち、コンタミネ ーションを防止する観点から、倒立型顕微鏡が好ましい。正立顕微鏡を使用する 場合、高倍率レンズを用いる際には水浸レンズを用いることができる。

[0050]

フィルターセットは蛍光蛋白質の蛍光波長に応じて適切なものを選択できる。本発明の蛍光蛋白質の場合、励起光490~510nm、蛍光510~530nm程度のフィルターを使用することが好ましい。

[0051]

また、蛍光顕微鏡を用いた生細胞での経時観察を行う場合には、短時間で撮影を行うべきなので、高感度冷却CCDカメラを使用する。冷却CCDカメラは、 CCDを冷却することにより熱雑音を下げ、微弱な蛍光像を短時間露光で鮮明に 撮影することができる。

[0052]

<u>(6) 本発明のキット</u>

本発明によれば、本明細書に記載した蛍光蛋白質、融合蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター又は形質転換体から選択される少なくとも1種以上を含むことを特徴とする、細胞内成分の局在の分析及び/又は生理活性物質の分析のためのキットが提供される。本発明のキットは、それ自体既知の通常用いられる材料及び手法で調製することができる。

蛍光蛋白質又はDNAなどの試薬は、適当な溶媒に溶解することにより保存に 適した形態に調製することができる。溶媒としては、水、エタノール、各種緩衝 液などを用いることができる。 以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限 定されるものではない。

[0053]

【実施例】

実施例1:珊瑚 (キクメイシ) からの新規蛍光蛋白遺伝子の単離

(1) total RNAの抽出

蛍光を放つ珊瑚より蛍光蛋白遺伝子の単離を行った。材料にはスポミキクメイシ (favia favus)を用いた。キクメイシをハンマーで砕き、湿重量11グラムに" TRIzol" (GIBCO BRL)を15 ml加えて攪拌し、 $1500\times g$ で10分間遠心した。上清にクロロホルム3 mlをくわえ、15 秒間攪拌した後 3 分間静置した。 $7500\times g$ で15分間遠心した。上清にイソプロパノール3.75 mlをくわえ、15秒間攪拌した後10分間静置した。 $17000\times g$ で10分間遠心した。上清を捨て70%エタノールを6 ml加えて $17000\times g$ で10分間遠心した。上清を捨て1000米度100分間遠心した。上清を捨て100米度100米

[0054]

(2) First strand cDNAの合成

total RNA 3µgを使用し、First strand cDNAの合成キット"Ready To Go" (Amersham Pharmacia)によりcDNA(33µ1)を合成した。

[0055]

(3) Degenerated PCR

合成したFirst strand cDNA(33 μ 1)のうち3 μ 1を鋳型としてPCRを行った。プライマーのデザインは既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列を見比べて、似ている部分を抜き出し、塩基配列に変換し直し作製した。

使用プライマー

- 5'- GGI WSB GTI AAY GGV CAY DAN TT -3' (Primer 1) (配列番号3)
- 5'- AACTGGAAGAATTCGCGGCCGCAGGAA -3' (Primer 2) (配列番号 4)

R=A又はG、Y=C又はT、V=A,C又はG、D=A,G又はT

[0056]

PCR反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	$3 \mu 1$
X10 taq バッファー	5μ1
2.5 mM dNTPs	$4 \mu 1$
$100\mu\mathrm{M}$ primerl	$1 \mu l$
100μM primer2	$1 \mu 1$
₹IJQ	$35 \mu 1$
taq polymerase(5U/μl)	1μ I

[0057]

PCR反応条件

94°C 1 min(PAD)

94℃ 30 sec (変性)

52℃ 30 sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1 min (プライマー伸長)

72℃ 7 min (最後の伸長)

4℃ 保持

[0058]

一回目のPCR反応で得られた増幅産物 $1\mu1$ をテンプレートとして、もう一度同じ温度条件でPCRを行った。ただし、使用プライマーは、

5'- TGC CWT TTG CIT TIG AYA TIT TG -3' (Primer 3) (配列番号5)

5'- GTC ITC TTY TGC ACI ACI GGI CCA TYD GVA GGA AA -3'(Primer 4)(配列番号6)

アガロースゲル電気泳動で、予想された大きさの350 bpのバンドを切り出し、 精製した。

[0059]

(4) サブクローニング及び塩基配列の決定

精製したDNA断片をpT7-blue vector(Novagen)にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌よりplasmid DNAを精製して、挿入されたDNA断片の塩基

配列をDNAシークエンサーにより決定した。得られた塩基配列を他の蛍光蛋白遺伝子の塩基配列と比較してそのDNA塩基配列が蛍光蛋白由来のものであるかを判断した。蛍光蛋白遺伝子の一部であると判断したものに関して、5'-RACE法および3'-RACE法による遺伝子全長のクローニングを行った。

[0060]

(5) 5'-RACE法

Degenerated PCRで得られたDNA断片の5'側の塩基配列を決定するために5'-RAC E System for Rapid Amplification of cDNA Ends, Version 2.0(GIBCO BRL)を 用いて、5'-RACE法を行った。鋳型として1)で調整したtotal RNAを3 μg使用した。

DC-tailed cDNAの一回目の増幅には

- 5'-GGCCACGCGTCGACTAGTACGGGIIGGGIIGGGIIG-3' (Primer 5) (配列番号7)
- 5'- TTG TCA AGA TAT CGA AAG CGA ACG GCA GAG -3' (Primer 6) (配列番号8) のプライマーを用いた。

I=イノシン

[0061]

- 二回目の増幅には
- 5'-GGCCACGCGTCGACTAGTAC-3'(配列番号9)
- 5'-GTC CAC CCT CTA CGA CTT TGA GTT CCA TAT -3' (配列番号10)
- のプライマーを用いた。PCR反応条件等はキットのプロトコールに準じた。

アガロースゲル電気泳動で、増幅された700 bpのバンドを切り出し、精製した

- 。精製したDNA断片をpT7-blue vector(Novagen)にライゲーションした。大腸菌
- 株(TG1)にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い
- 、白いコロニーの大腸菌よりplasmid DNAを精製して、挿入されたDNA断片の塩基 配列をDNAシークエンサーにより決定した。

[0062]

- (6) 全塩基配列の決定、及び大腸菌での蛋白発現
- (5) により得られた蛋白のN末端に相当する部分でプライマーを作製し、C末端側はオリゴdTプライマーを使用して、(2)で調製したFirst strand cDNAを

鋳型としてPCRを行った。

使用プライマー

5'- CCC GGA TCC GAT GAG TGT GAT TAC AWC AGA AAT GAA GAT GGA GC -3'

(Primer7) (配列番号11)

[0063]

PCR反応液組成

テンプレート (first strand cDNA) 3μl

X10 pyrobest $N = 10^{-2}$ $5 \mu l$

2.5 mM dNTPs $4 \mu 1$

 $100 \,\mu$ M primer7 $1 \,\mu$ l

 $100\,\mu\,\mathrm{M}$ オリゴ $\mathrm{d}\mathrm{T}$ プライマー $1\,\mu\,\mathrm{l}$

 \gtrsim 1) Q 35μ l

pyrobest polymerase(5U/ μ l) 1 μ l

[0064]

PCR反応条件

94℃ 1 min(PAD)

94℃ 30 sec (変性)

52℃ 30 sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1 min (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7 min (最後の伸長)

4℃ 保持

[0065]

アガロースゲルの電気泳動で、増幅された約900 bpのバンドを切り出し、精製してpRSET vector(Invitrogen)のBamHI、EcoRI部位にサブクローニングして、大腸菌株(JM109-DE3)で発現させた。またプラスミドを回収し、挿入された全塩基配列を決定した。クローン名をKkGとした。得られた全長の塩基配列を配列表の配列番号 2 に示し、全長のアミノ酸配列を配列表の配列番号 1 に示す。

[0066]

発現蛋白はN末端にHis-tagが付くようにコンストラクトしたので発現蛋白はNi-Agarose gel (QIAGEN)で精製した。精製の方法は付属のプロトコールに準じた。 次に精製した蛋白の性質を解析した。

[0067]

(7) 蛍光特性の解析

 10μ M蛍光蛋白(KkG)のPBS溶液を用いて吸収スペクトルを測定した。このスペクトルのピークの値よりモル吸光係数を計算した。507 nmに吸収のピークが認められ、450 nmにおける吸収が0.005となるように蛍光蛋白を上記の緩衝液で希釈して、450 nmで励起した時の蛍光スペクトルを測定した(図 1)。EGFP(CLONT ECH)を同様に450 nmにおける吸収が0.005となるようにして蛍光スペクトルを測定し、EGFPの量子収率を0.6として本発明の蛋白質の量子収率を求めた。結果を表 1 に示す。

[0068]

【表1】

表1	日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本						
X 1	励起極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	pH感受性	1/ HA-200	
KkG	507nm	517nm	80000 (482nm)	0.68	pH5~11で安定	227	

[0069]

(8) pH感受性の測定

下記の緩衝液で希釈して蛍光スペクトルを測定した。

各pHの緩衝液は次の通り、

pH4、5 : 酢酸バッファー

pH6 : MESバッファー

pH7: MOPSバッファー

pH8 : HEPESバッファー

рН9、10 : グリシンバッファー

pH11 : リン酸バッファー

蛍光極大のpH依存性を測定した結果を図2に示す。

[0070]

【発明の効果】

本発明により、スポミキクメイシ(favia favus)由来の新規な蛍光蛋白質が提供されることになった。本発明の蛍光蛋白質は、従来の蛍光蛋白質とは一次構造が異なる新規な蛋白質である。本発明の蛍光蛋白質は、所定の蛍光特性を有し、分子生物学的分析において有用である。即ち、本発明の蛍光蛋白質を用いることにより哺乳類細胞で毒性を発揮することなく蛍光ラベルができるようになった。今回のように全く新しい遺伝子を出発材料にすることで、より多くの異なる特性を示す蛍光物質が得られる可能性がある。

[0071]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN

<120> Fluorescent protein

<130> A31365A

<160> 10

<210> 1

<211> 227

<212> PRT

<213> favia favus

<400>1

Met Ser Val Ile Thr Ser Glu Met Lys Met Glu Leu Leu Met Glu Gly

1 5 10 15

Ala Val Asn Gly His Lys Phe Val Ile Thr Gly Lys Gly Ser Gly Gln 20 25 30

Pro Phe Glu Gly Ile Gln Asn Met Asp Leu Thr Val Ile Glu Gly Gly
35 40 45

Pro Leu Pro Phe Ala Phe Asp Ile Leu Thr Thr Val Phe Asp Tyr Gly 50 55 60

Asn Arg Val Phe Val Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Val Asp Tyr Phe Lys

Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ser Tyr Glu Asp Gly Gly Ile Cys Leu Ala Thr Asn Asn Ile Thr Met Lys Lys Asp Gly Ser Asn Cys Phe Val Tyr Glu Ile Arg Phe Asp Gly Val Asn Phe Pro Ala Asn Gly Pro Val Met Gln Arg Lys Thr Val Lys Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Met Tyr Val Arg Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val Asn Met Ala Leu Leu Gln Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Val Val Gln Leu Pro Asp Tyr His Phe Val Asp His Arg Ile Glu Ile Thr Ser His Asp Lys Asp Tyr Asn Lys Val Lys Leu Tyr Glu His Ala Lys Ala His Ser Gly Leu Pro Arg Leu Ala Lys <210> 2 <211> 684 <212> DNA <213> favia favus <400> 2 atg agt gtg att aca tca gaa atg aag atg gag ctg ctt atg gaa ggc 48 Met Ser Val Ile Thr Ser Glu Met Lys Met Glu Leu Leu Met Glu Gly

gct gta aac ggg cac aag ttc gtg att aca ggg aaa gga agt ggc cag Ala Val Asn Gly His Lys Phe Val Ile Thr Gly Lys Gly Ser Gly Gln 30 25 20 cct ttc gag gga ata cag aat atg gac ctg aca gtc ata gag ggc gga 144 Pro Phe Glu Gly Ile Gln Asn Met Asp Leu Thr Val Ile Glu Gly Gly 45 40 35 cct ctt cct ttt gct ttc gat atc ctg aca aca gta ttc gat tac ggc 192 Pro Leu Pro Phe Ala Phe Asp Ile Leu Thr Thr Val Phe Asp Tyr Gly 60 55 50 aac cgg gta ttt gtc aaa tac cca gaa gaa ata gta gac tac ttc aag 240 Asn Arg Val Phe Val Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Val Asp Tyr Phe Lys 80 75 70 65 cag tcg ttt cct gag ggt tat tct tgg gaa cga agc atg agt tac gaa 288 Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ser Tyr Glu 96 90 85 gac ggg gga att tgc ctc gcc aca aac aat ata acg atg aag aaa gac 336 Asp Gly Gly Ile Cys Leu Ala Thr Asn Asn Ile Thr Met Lys Lys Asp 110 105 100 ggc agc aac tgt ttt gtc tat gaa att cga ttt gat ggt gtg aac ttt 384 Gly Ser Asn Cys Phe Val Tyr Glu Ile Arg Phe Asp Gly Val Asn Phe 125 120 115 cct gcc aat ggt cca gtt atg cag agg aag acc gtc aaa tgg gag cca 432 Pro Ala Asn Gly Pro Val Met Gln Arg Lys Thr Val Lys Trp Glu Pro 140 135 130 tcc act gag aaa atg tat gtg cgt gat gga gtg ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Met Tyr Val Arg Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 155 150 145 aac atg gct ctg ttg ctt caa gga ggt ggc cat tac cga tgt gac ttc 528

Asn Met Ala Leu Leu Gln Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe

684

165

170

175

aga act act tac aaa gca aag aag gtt gtc cag ttg cca gac tat cac 576 Arg Thr Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Val Val Gln Leu Pro Asp Tyr His

180

185

190

ttc gtg gat cat cga att gag ata aca agc cat gac aag gat tac aac 624 Phe Val Asp His Arg Ile Glu Ile Thr Ser His Asp Lys Asp Tyr Asn

195

200

205

aag gtt aag ctg tat gag cat gct aaa gct cat tcc ggg ctg cca agg 672 Lys Val Lys Leu Tyr Glu His Ala Lys Ala His Ser Gly Leu Pro Arg

210

215

220

ctg gcc aag taa

Leu Ala Lys

225

<210> 3

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 3

ggiwsbgtia ayggvcayda ntt

23

<210> 4

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 4

aactggaaga attcgcggcc gcaggaa

27

```
<210> 5
<211> 23
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 5
                                                  23
 tgccwtttgc ittigayati ttg
 <210> 6
 <211> 35
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
  <400> 6
                                                   35
  gtcitcttyt gcaciacigg iccatydgva ggaaa
  <210> 7
  <211> 36
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
   <220>
   <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
   <400> 7
   ggccacgcgt cgactagtac gggiigggii gggiig
                                                    36
   <210> 8
   <211> 30
    <212> DNA
    <213> Artificial Sequence
```

<220>

```
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 8
                                                30
ttgtcaagat atcgaaagcg aacggcagag
<210> 9
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
 <400> 9
                                                  20
 ggccacgcgt cgactagtac
 <210> 10
  <211> 30
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
  <400> 10
                                                   30
  gtccaccctc tacgactttg agttccatat
   <210> 11
   <211> 44
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
    <400> 11
    cccggatccg atgagtgtga ttacawcaga aatgaagatg gagc
                                                         44
     【図面の簡単な説明】
     【図1】
```

ページ: 27/E

図1は、本発明のスポミキクメイシ(favia favus)由来の蛍光蛋白質(KkG)の蛍光スペクトル及び励起スペクトルを測定した結果を示す。

【図2】

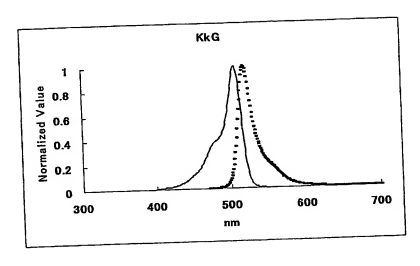
図2は、本発明のスポミキクメイシ(favia favus)由来の蛍光蛋白質(KkG)のpH依存性を示す。

【書類名】

図面

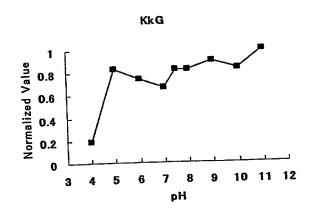
【図1】

図 1. 蛍光・励起スペクトル (PBS pH7.4)



【図2】

図 2. 蛍光極大の pH 依存性



ページ: 1/E

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 スポミキクメイシ (favia favus) に由来する、新規な蛍光蛋白質を 提供すること。

【解決手段】 スポミキクメイシ (favia favus) 由来の下記の特性を有する蛍 光蛋白質。

- (1) 励起極大波長が507nmである;
- (2) 蛍光極大波長が517 nmである;
- (3) 482 nmにおけるモル吸光係数が8000である;
- (4) 量子収率が0.68である;
- (5) 蛍光極大の p H感受性が p H=5~11で安定である:

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-170330

受付番号 50300999367

書類名 特許願

作成日 平成15年 7月22日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000006792

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号

【氏名又は名称】 理化学研究所

【特許出願人】 申請人

【識別番号】 110000109 【住所又は居所】 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル

8階

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【代理人】

【識別番号】 110000109

【住所又は居所】 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル

8階

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

手続補正書 【書類名】 A31365A 【整理番号】

平成15年 7月15日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】

【事件の表示】

特願2003-170330 【出願番号】

【補正をする者】

【識別番号】 000006792 理化学研究所 【氏名又は名称】

【補正をする者】

390004097 【識別番号】

株式会社医学生物学研究所 【氏名又は名称】

【代理人】

110000109 【識別番号】

特許業務法人特許事務所サイクス 【氏名又は名称】

今村 正純 【代表者】 067682

【発送番号】 【手続補正1】

【補正対象書類名】 特許願 特許出願人 【補正対象項目名】

変更 【補正方法】

【補正の内容】

【特許出願人】

000006792 【識別番号】 理化学研究所 【氏名又は名称】

【特許出願人】

390004097 【識別番号】

株式会社医学生物学研究所 【氏名又は名称】

特願2003-170330

ページ: 1/E

認定・付加情報

特願2003-170330 特許出願の番号

5 0 3 0 1 1 6 8 9 7 2 受付番号

手続補正書 書類名

6 3 9 0 小暮 千代子 担当官

平成15年 7月22日 作成日

<認定情報・付加情報>

【補正をする者】

000006792 【識別番号】

埼玉県和光市広沢2番1号 【住所又は居所】

理化学研究所 【氏名又は名称】

【補正をする者】

390004097 【識別番号】

愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号 住 【住所又は居所】

友商事丸の内ビル5F

株式会社医学生物学研究所 【氏名又は名称】

申請人 【代理人】

110000109 【識別番号】

東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル 【住所又は居所】

8階

特許業務法人特許事務所サイクス 【氏名又は名称】

1/E ページ:

【書類名】

出願人名義変更届(一般承継)

【提出日】

平成15年12月 1日

【あて先】

特許庁長官殿

【事件の表示】

【出願番号】

特願2003-170330

【承継人】

【識別番号】

503359821

【住所又は居所】 【氏名又は名称】 埼玉県和光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所

【承継人代理人】

【識別番号】

100075812

【弁理士】

【氏名又は名称】

吉武 賢次

【提出物件の目録】

【物件名】

権利の承継を証明する書面 1

平成15年11月20日提出の特許第1575167号外98件 【援用の表示】

にかかる一般承継による特許権の移転登録申請書

【物件名】

【援用の表示】

登記簿謄本 1 平成15年11月20日提出の特許第1575167号外98件

にかかる一般承継による特許権の移転登録申請書

【物件名】

委任状 1

【物件名】

委任状

委 任 状



私は、

識別番号 100075812 弁理士 吉 武 賢 次 氏を代理人と定めて下記事項を委任する。

9547T. 1. 別紙目録に記載の特許出願に関する出願人名義変更届をする件

2. 上記各項の手続を処理するため復代理人を選任及び解任する件

以上

平成 /5年 // 月 /9日

住所又は居所 埼玉県和光市広沢 2番 1

氏名又は名称 独立行政法人 理化学

代表者 理事長.野依良

目録(1)

		51. 特願平07-327372
	特顯昭63-235737	52. 特願平08-000652
2.	特願平05-044143	53. 特願平08-026368
3.	特願平05-127257	54. 特願平08-030850
4.	特顯平05-127258	55. 特願平08-041279
5.	特顯平05-213675	56. 特願平08-045903
6.	特願平05-306164	57. 特顯平08-051604
7.	特願平05-328611	58. 特顧平08-065715
8.	特願平05-336746	
9.	特顯平06-035100	
10.	特願平06-061792	
11.	特願平06-061793	
12.	特願平06-069150	
13.	特願平06-097098	
14.	特顧平06-111624	
15.	特願平06-121100	
16.	特願平06-145908	
17.	特願平06-158670	
18.	特願平06-158671	
19.	特願平06-165751	
20.	特願平D6-165752	
21.	特顯平06-181857	- 4
22.	特願平06-235742	
23.	特願平06-238603	
24.	特願平06-244764	
25.	特願平06-248486	
26.	特願平06-252942	
27.	特願平06-268723	
28.	特顧平06-293933	
29.	特願平06-301372	
30.	特顧平06-323795	
31.	特願平06-324490	
32.	特願平06-507966(78	83. 特顯平08-302896
33.	特願平07-007185	84. 特顯平08-308335
34	特願平07-069255	85. 特顯平08-308336
35	特顯平07-082880	86. 特顯平08-311467
36	特願平07-083142	87. 特顯平08-315093
37	特願平07-117933	88. 特顧平08-317622
38	特願平07-133487	89. 特顯平08-320241
39	特願平07-205141	90. 特顯平08-506395
40	-	91. 特願平09-002295
41	特顯平07-217276	92. 特願平0.9-010602
42	2. 特願平07-236185	93. 特願平09-019968
4	3、特願平07-240684	94. 特顯平09-019969
4	4. 特願平07-249244	95. 特顯平09-019971
4	5. 特顯平07-259922	96. 特願平09-024890
4	6. 特願平07-282716	97. 特顯平09-028982
4	7. 特願平07-302793	98. 特願平09-046824
4	8. 特顯平07-306004	99. 特顯平09-049254
4	9. 特額平07-311711	100. 特顯平09-053478
	50. 特願平07-311715	IUU. 1984TOO CC

目録(2)

	151. 特願平10-045434
101. 特願平09-054595	152. 特願平10-049499
102. 特顯平09-056654	153. 特願平10-049867
103. 特願平09-057342	154. 特願平10-051489
104. 特願平09-058774	155. 特願平10-051490
105. 特願平09-067611	156. 特顧平10-051491
106. 特願平09-074394	157. 特顯平10-051492
107. 特願平09-080480	158. 特願平10-051493
108. 特願平09-082965	159. 特願平10-060740
109. 特願平09-091523	160. 特願平10-060741
110. 特顯平09-091591	161. 特願平10-061895
111. 特願平09-091694	162. 特願平10-076139
112. 特願平09-096968	163. 特顯平10-085207
113. 特願平09-099061	164. 特顯平10-085208
114. 特願平09-099109	165. 特顯平10-103083
115. 特顯平09-104093	166. 特顯平10-103115
116. 特願平09-119730	167. 特顯平10-103671
117. 特願平09-129068	168. 特願平10-104093
118. 特願平09-134525	169. 特顯平10-113493
119. 特願平09-147964	170 特爾平10-116378
120. 特顯平09-155364	171 特願平10-121456
121. 特願平09-159963	172. 特願平10-127520
122. 特願平09-163630	173. 特願平10-136198
123. 特願平09-163631	174. 特願平10-149603
124. 特願平 0 9 - 1 7 1 9 2 4 125. 特願平 0 9 - 1 7 5 8 9 6	175. 特願平10-150494
100100	176. 特願平10-151245
	177. 特願平10-155838
10001	178. 特願平10-155841
	179 特爾平10-156104
	180. 特願平10-156108
	181. 特顯平10-198313
131. 特願平09-228345 132. 特願平09-230870	182. 特願平10-200280
133. 特願平09-253740	183. 特願平10-217132
134. 特顯平09-256795	184. 特願平10-217180
135. 特願平09-271782	185. 特願平10-222837
136. 特願平09-291995	186. 特願平10-227939
137. 特願平09-297084	187. 特願平10-229591 188. 特願平10-232520
138 特闘平09-307627	
139. 特願平09-308597	
140 佐蘭亚の9-309848	
141. 特願平09-327140	
142 特爾平09-327609	
143. 特願平09-328742	
144. 特願平09-360327	1
145 特顯平10-002030	
146. 特願平10-010471	
147 特爾平10-014152	
149 特願平10-015690	
149. 特顯平10-024892	
150. 特願平10-043335	200. 特願平10-209859

目録(3)

201. 特願平10-272529	251. 特願平11-135137
202. 特顧平10-280351	252. 特願平11-135482
203. 特願平10-308533	253. 特願平11-143429
204. 特顧平10-309765	254. 特願平11-144005
205. 特願平10-311673	255. 特願平11-147097
206. 特願平10-311674	256. 特願平11-151099
207. 特願平10-311675	257. 特願平11-166247
208. 特願平10-314856	258. 特願平11-173839
209. 特顯平10-315751	259. 特願平11-179278
210. 特願平10-338896	260. 特願平11-186052
211. 特願平10-338897	261. 特願平11-193235
212. 特顯平10-338898	262. 特願平11-224269
213. 特顯平10-338899	263. 特願平11-225060
214. 特願平10-352428	264. 特顧平11-225832
215. 特願平10-354665	265. 特願平11-225839
216. 特願平10-363297	266. 特願平11-226176
217. 特願平10-363329	267. 特願平11-234800
218. 特願平10-506788	268. 特顯平11-240325
219. 特願平10-532832	269. 特顯平11-240910
220. 特願平10-535583	270. 特願平11-241737
221. 特願平11-008183	271. 特願平11-242438
222. 特顏平11-013380	272. 特顯平11-242490
223. 特願平11-015176	273. 特顧平11-253851
224. 特願平11-031724	274. 特願平11-260947
225. 特願平11-035776	275. 特願平11-277759
226. 特願平11-046372	276. 特願平 1 1 - 2 7 8 9 7 6
227. 特願平11-055835	277. 特願平11-279324
228. 特顯平11-055867	278. 特願平11-281632
229. 特願平11-055930	279. 特願平11-303976
230. 特顧平11-056957	280. 特願平11-309616
231. 特願平11-057381	281. 特顯平11-315036
232. 特願平11-057749	282. 特願平11-321282 283. 特願平11-336079
233. 特願平11-058103	
234. 特願平11-061079	
235. 特願平11-061080	
236. 特願平11-064193	286. 特顯平11-360274 287. 特顯平11-365899
237. 特願平11-064372	288. 特顯平11-373483
238. 特願平11-064506	289. 特願平11-510791
239. 特願平11-065136	290. 特願平11-515324
240. 特願平11-074385	291. 特顧2000-001783
241. 特願平11-081225	292. 特顧2.0.00-005221
242. 特顯平11-090383	293. 特顧2000-009363
243. 特願平11-091875	294. 特顧 2 0 0 0 - 0 1 0 5 1 6
244. 特願平11-103231	295. 特願2000-011147
245. 特顯平11-104509	296. 特顯2000-011623
246. 特願平11-106920	297. 特顧 2 0 0 0 - 0 1 6 5 1 8
247. 特願平11-124187	298. 特顯2000-016622
248. 特願平11-130771	299. 特願2000-017112
249. 特願平11-130814	300. 特顯2000-018612
250. 特顯平11-130815	OUG. THERE OF THE TENT

目 録(4)

特願2000-141763 特願2000-019195 351. 特願2000-148843 352. 特願2000-019528 302. 特願2000-152455 353. 特願2000-020067 303. 特願2000-152469 354. 特願2000-030321 304. 特顧2000-154484 特願2000-034109 355. 305. 特顧2000-161895 356. 特願2000-039082 306. 特願2000-163122 357. 特願2000-040355 307. 特願2000-164584 358. 特願2000-041927 308. 特願2000-179723 359. 特願2000-041929 309. 特願2000-181281 360. 特願2000~045318 310. 特願2000-184259 361. 特願2000-045855 311. 特願2000-184295 362. 特願2000-051488 312. 特願2000-191007 特顧2000-051650 363. 313. 特願2000-191265 364. 特顧2000-052040 314. 特願2000-192332 365. 特願2000-053707 315. 特願2000-193817 366. 特願2000-054949 316. 367. 特願2000-195384 特顧2000-056093 317. 特願2000-196991 368. 特願2000-056879 318. 369. 特顧2000-197022 特願2000-057564 319. 特顧2000-202801 特顧2000-057565 370. 320. 特願2000-216457 特顧2000-057566 371. 321. 特願2000-223714 372. 特願2000-058133 322. 特願2000-224970 373. 特顧2000-058282 323. 374. 特顧2000-225486 特顧2000-062316 324. 特顧2000-225864 375. 特顧2000-064142 325. 特顧2000-225978 376. 特顧2000-064209 326. 特題2000-226361 特顧2000-071119 377. 327. 特願2000-229191 特顧2000-076122 378. 328. 特願2000-230551 379. 特顧2000-085874 329. 特願2000-237165 380. 特願2000-089078 330. 特願2000-237166 381. 特顧2000-092693 331. 特願2000-237533 特願2000-100395 382. 332. 特願2000-246309 383. 特顧2000-105139 333. 特顯2000-248331 特願2000-105917 384. 334. 特題2000-249232 特顧2000-107160 385. 335. 特顧2000-256149 特願2000-108409 386. 336. 特願2000-257080 387. 特願2000-109638 337. 特顧2000-257083 特願2000-109954 338. 特願2000-260030 389. 特願2000-118361 339. 特顧2000-261233 390. 特顧2000-120874 340. 特顧2000-264743 特願2000-123634 391. 341. 特願2000-265344 392. 特願2000-128431 342. 特願2000-278502 393. 特顧2000-131049 343. 特顧2000-279557 394. 特顧2000-131050 344. 特願2000-292422 特願2000-131745 395. 345. 特顯2000-292832 特願2000-134427 396. 346. 特顧2000-299812 397. 特願2000-136551 347. 特願2000-307464 398. 特願2000-136572 348. 特願2000-308248 399. 特願2000-138977 349. 特願2000-309581 400. 特願2000-141566 350.

目録(5)

010775	451. 特願2001-071435
401. 特願2000-319775	452. 特顧2001-072650
402. 特願2000-322056	453. 特願2001-072668
403. 特願2000-333311	454. 特願2001-072963
404. 特願2000-334686	
405. 特願2000-334969	
406. 特願2000-343912	
407. 特願2000-347398	
408。特顯2000-347865	
409. 特願2000-358121	459. 特顧2001-078671
410. 特願2000-368566	460. 特願2001-084173
411. 特願2000-374626	461. 特願2001-089541
412. 特顧2000-375090	462. 特願2001-091911
413. 特顧2000-378421	463. 特願2001-092337
414. 特願2000-378942	464. 特願2001-116171
415. 特顧2000-378950	465. 特願2001-124294
416. 特願2000-384771	466. 特顯2001-124452
417. 特願2000-387016	467. 特願2001-127575
418. 特願2000-394815	468. 特願2001-127576
419. 特願2000-396445	469. 特顧2001-135357
420. 特願2000-399940	470. 特願2001-137087
. 421. 特顧2000-400336	471. 特願2001-138103
422. 特願2000-401110	472. 特願2001-142583
423. 特願2000-401245	473. 特願2001-147081
424. 特願2000-401258	474. 特願2001-152364
425. 特願 2 0 0 0 - 5 0 3 8 3 8	475. 特願2001-152379 476. 特顯2001-153447
426. 特願2000-571733	
427. 特願2000-571943	
428. 特願2000-602588	
429、特願2000-602900	
430. 特顧2000-618709	
431. 特願2001-003476	
432. 特顧2001-005615	
433. 特顧2001-007979	483. 特願2001-168784 484. 特願2001-171705
434. 特顧2001-016626	485. 特顧2001-173331
435. 特願2001-025030	486. 特願2001-174421
436. 特顧2001-037141	487. 特額2001-174553
437. 特願2001-037147	488. 特顧2001-175898
438. 特願2001-042501	489. 特願2001-178169
439. 特顯2001-044933	490. 特顯2001-179858
440. 特願2001-047762	491. 特願2001-180552
441. 特願2001-050845	492. 特願2001-180554
442. 特願2001-053550	493. 特顧2001-187735
443. 特願 2 0 0 1 - 0 5 4 7 1 7	494. 特願2001-197185
444. 特願2001-059115	495. 特願2001-197897
445. 特願2001-059892	496. 特願2001-200854
446. 特願2001-060848	497. 特願2001-201356
447. 特願2001-062703	498. 特願2001-202971
448. 特願2001-065799	499 特顧2001-203089
449. 特願2001-065917	500. 特願2001-206505
450. 特願2001-068285	0001 14WV

目録(6)

501.	特願2001-206522	551. 特願2001-325367
502.	特願2001-206523	552. 特願2001-326872
503.	特願2001-209305	553. 特願2001-327853
504.	特願2001-212947	554. 特願2001-329023
505.	特願2001-216505	555. 特願2001-332168
506.	特顧2001-220219	556. 特顧2001-337467
507.	特顧2001-226176	557. 特願2001-339396
508.	特顧2001-228287	558. 特願2001-339593
509.	特顧2001-228374	559. 特願2001-346035
510.	特願2001-235412	560. 特願2001-347316
511.	特願2001-235747	561. 特願2001-347637
512.	特願2001-238951	562. 特願2001-349614
513.	特願2001-241023	563. 特願2001-351730
514.	特願2001-243930	584. 特願2001-352189
515.	特顧2001-246642	565. 特願2001-353038
516.	特願2001-249976	566. 特願2001-358446
517.	特願2001-254377	567. 特顧2001-358581
518.	特願2001-254378	568. 特顧2001-359710
519.	特願2001-255589	569. 特顧2001-374928
520.	特願2001-256576	570. 特願2001-376591
521.	特顧2001-257188	571. 特願2001-378757
522.	特顧2001-261158	572. 特願2001-380473
523.	特願2001-266004	573. 特願2001-382537
524.	特顯2001-266069	574. 特願2001-382539
525.		575. 特願2001-382599
526.	特願2001-267194	576. 特顧2001-385258
527.	符願2001-267379	577. 特顧2001-385512
528.	特願2001-267863	578. 特願2001-385513
529.	特願2001-272977	579. 特顯2001-385538
530.	特願2001-273964	580. 特願2001-388116
531.	特顧2001-276053	581. 特願2001-390122
532.	特願2001-279406	582. 特顧2001-392087
533.	特願2001-280319	583. 特顧2001-392088
534.		584. 特願2001-395196 585. 特願2001-396120
535.		
536	. 特顧2001-292223	
537	. 特顧2001-292224	
538		588. 特願2001-401139 589. 特願2001-515803
539	· 特願2001-293054	590. 特顧2001-523852
540		591. 特顧2001-657672
541		592. 特顧2002-000993
542		593. 特顧2002-005746
543		594. 特顧2002-010344
544		595. 特額2002-011558
545		596. 特願2002-019752
546		597. 特願2002-020329
547		598. 特顧2002-022499
548		599. 特顧2002-022956
549		
550	3. 特願2001-319360	600. 特顧2002-028109

目録(7)

601. 特願2002-040151	651. 特顧2002-162157
	652. 特願2002-162211
	653. 特顧2002-162365
603. 特願 2 0 0 2 - 0 4 4 3 4 0	654. 特顧2002-167759
604. 特願 2 0 0 2 - 0 4 4 6 4 0	655. 特顧2002-170068
605. 特願2002-046188	656. 特顧2002-170902
606. 特願2002-047799	657. 特願2002-176435
607. 特願2002-053190	
608. 特願2002-053575	658. 特願2002-176583 659. 特願2002-183722
609. 特顧2002-055272	
610. 特願2002-057253	
611. 特顧2002-057565	661. 特願2002—187362 662. 特願2002—187957
612. 特顧2002-057935	
613. 特願2002-057963	
614. 特願2002-066249	
615. 特願2002-070624	
616. 特願2002-070987	
617. 特願2002-071924	
618. 特願2002-074902	
619. 特願2002-078164	669. 特願2002-202118 670. 特願2002-205814
620. 特願2002-081467	
621. 特願2002-081502	
622. 特願2002-083081	
623. 特願2002-084139	
624. 特願2002-085017	
625. 特願2002-087342	
626. 特願2002-094681	
627. 特願2002-095132	
628. 特顧2002-095389	1.
629. 特顯2002-100431	
630. 特顧2002-106561	
631. 特願2002-119320	
632. 特願2002-120371	
633. 特願2002-123347	
634. 特願2002-128854	684. 特願2002-237092 685. 特願2002-248946
635. 特願2002-133717	686. 特額2002-253322
636. 特願2002-133749	687. 特顧2002-253689
637. 特顧2002-134313	688. 特願2002-253697
638. 特願2002-141187	689. 特顯2002-254096
639. 特願2002-141438	690. 特顯2002-257924
640. 特願2002-142260	691. 特顧2002-260788
641. 特願2002-149471	
642. 特願2002-149931	692. 特顯2002-261499 693. 特顯2002-264969
643. 特願2002-150541	
644. 特願2002-154688	• • • • • • • • • • • • • • • • • •
645. 特願2002-154695	
646. 特願2002-154823	
647. 特願2002-158237	
648. 特願2002-158352	698. 特願2002-271473
649. 特願2002-160277	699. 特願2002-273996
650. 特願2002-162148	700. 特願2002-274469

目録(8)

特願2003-012738 751. 特願2002-276051 701. 特願2003-012774 752. 特願2002-282746 702. 特願2003-015968 753. 特願2002-286487 703. 特願2003-016044 特願2002-289209 754. 704. 特願2003-016940 755. 特顧2002-295332 705. 756. 特顧2003-017397 特願2002-296911 706. 757. 特願2003-021499 特願2002-299429 707. 特顧2003-024347 特願2002-301875 758. 708. 特顧2003-024620 759. 特願2002-303838 709. 特顧2003-025277 760. 特願2002-312131 710. 特願2003-027647 761. 特願2002-320102 711. 特願2003-027648 特顧2002-320704 762. 712. 特願2003-031882 763. 特顧2002-325909 713. 特願2003-032932 764. 特顧2002-325920 714. 特願2003-038206 765. 特願2002-332232 715. 特顧2003-040642 766. 特願2002-339344 716. 特願2003-043961 767. 特願2002-339392 717. 特願2003-050153 特願2002-339541 768. 718. 特願2003-050446 769. 特願2002-339551 719. 特顧2003-052520 770. 特願2002-341195 720. 特願2003-052602 771. 特願2002-343807 721. 特願2003-052813 772. 722. 特願2002-344279 特願2003-052877 773. 特顧2002-345597 723. 特願2003-053023 774. 特願2002-347401 724. 775. 特願2003-054182 特顧2002-348760 725. 特願2003-054798 特願2002-349042 776. 726. 特顧2003-054799 特願2002-354594 777. 727. 特願2003-054846 特顯2002-357768 778. 728. 特願2003-054847 779. 特願2002-357900 729. 780. 特顧2003-054848 特願2002-358019 730. 特願2003-054849 781. 特願2002-358967 731. 特願2003-055452 782. 特顧2002-360972 732. 特願2003-056628 特顧2002-360975 783. 733. 特願2003-061426 特願2002-368112 784. 734. 特顯2003-063532 特顧2002-376555 785. 735. 特顧2003-065013 特願2002-376774 786. 736. 特顧2003-071028 特願2002-376831 787. 737. 特顧2003-072979 特願2002-379214 788. 738. 特願2003-074168 789. 特願2002-380624 739. 特顧2003-076107 790. 特願2002-381888 740. 特願2003-078999 791. 特願2002-382170 741. 特顧2003-079598 特願2002-383870 792. 742. 特願2003-079613 793. 特願2002-521644 743. 特願2003-082466 794. 特願2002-532458 744. 特頗2003-083318 795. 特願2002-546564 745. 特願2003-083433 796. 特顧2002-548185 746. 特願2003-083480 797. 747. 特顧2002-570743 798. 特願2003-085193 748. 特顧2003-003450 特願2003-089026 799. 特願2003-012550 749. 特願2003-090331 800. 特願2003-012694 750.

目録(9)

801. 特願2003-091446	851. 特願2003-127135
	852. 特顯2003-127150
	853. 特願2003-128818
803. 特願 2 0 0 3 - 0 9 3 6 4 2	854. 特顧2003-128897
804. 特願2003-094272	855. 特顯2003-129347
805. 特願 2 0 0 3 - 0 9 4 7 1 9	856. 特願2003-131313
806. 特願2003-095770	857. 特願2003-132280
807. 特願2003-095884	
808. 特願2003-095885	
809. 特願2003-095886	
810. 特願2003-095904	
811. 特願2003-097283	
812. 特願2003-097327	
813. 特願2003-101917	
814. 特願2003-104928	
815. 特願2003-105362	
816. 特願2003-107267	
817. 特顯2003-107268	
818. 特願2003-107647	
819. 特願2003-107885	
820. 特願2003-109575	
821. 特願2003-115750	
822. 特願2003-115793	
823. 特願2003-115847	
824. 特願2003-115888	
825. 特願2003-116232	
826. 特願2003-116895	
827. 特願2003-118161	
828. 特願2003-118186	
829. 特願2003-119749	879. 特願2003-161005 880. 特願2003-164126
830. 特願 2 0 0 3 - 1 1 9 9 3 0	881. 特顧2003-170051
831. 特願2003-120934	882. 特顧2003-170324
832. 特顧2003-121233	883. 特顧2003-170325
833. 特願2003-121261	884、特顧2003-170326
834. 特願2003-121273	885. 特顧2003-170327
835. 特願2003-121780	886. 特顧2003-170328
836. 特願2003-122245	887. 特顧2003-170329
837. 特願2003-123984	888. 特顧2003-170330
838. 特顧2003-124654	889. 特顧2003-170573
839. 特願2003-124655	890. 特顧2003-171576
840. 特願2003-124826	891. 特顧2003-171619
841. 特願2003-124829	892. 特願2003-172898
842. 特願2003-124833	893. 特顧2003-175819
843. 特顧2003-124835	894. 特顧2003-177298
844. 特願2003-125388	895. 特顧2003-117203
845. 特願2003-125403	896. 特願2003-182958
846. 特願2003-125405	897. 特願 2 0 0 3 - 1 9 2 7 6 3
847. 特顯 2 0 0 3 - 1 2 7 0 9 0	898. 特願2003-192775
848. 特願2003-127093	899. 特願2003-192773
849. 特顯2003-127109	
850. 特願2003-127130	900. 特願2003-197229

目録(10)

特願2003-198340 901. 特願2003-204075 902. 特願2003-205349 903. 特願2003-205710 904. 特願2003-206546 905. 特願2003-207698 906. 特願2003-207771 907. 特願2003-207772 908. 特願2003-207850 909. 特願2003-270049 910. 特願2003-271473 911. 特願2003-272421 912. 特願2003-275055 913. 特顧2003-277958 914. 特願2003-279130 915. 特願2003-283972 916. 特願2003-284055 917. 特願2003-286640 918. 特願2003-289138 919. 特願2003-293912 920. 特願2003-296474 921. 特願2003-298558 922. 特顯2003-299424 923. 特願2003-303979 924. 特願2003-304452 925. 特願2003-304453 926. 特顧2003-305689 927. 特顧2003-305844 928. 特願2003-306137 929. 特願2003-307564 930. 特額2003-313014 931. 特願2003-315355 932. 特顧2003-318801 933. 特願2003-321497 934. 特願2003-322948 935. 特顧2003-324974 936. 特願2003-326510 937. 特顧2003-327645 938. 特願2003-327907 939. 特願2003-328600 940. 特願2003-328840 941. 特顧2003-330418 942. 特願2003-330569 943. 特顯2003-331848 944. 特顧2003-332756 特願2003-333798 946. 特願2003-333932 947. 特願2003-334036 948. 特顯2003-334083 特願2003-336365

950.

特願2003-338191 951. 特願2003-339542 952. 特願2003-340181 953. 特願2003-342519 954.

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-170330

受付番号

20308550881

書類名

出願人名義変更届(一般承継)

担当官

小暮 千代子

6390

作成日

平成16年 3月18日

<認定情報・付加情報> 【提出された物件の記事】

【提出物件名】 委任状(代理権を証明する書面) 1

特願2003-170330

出願人履歴情報

識別番号

[000006792]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

1990年 8月28日 新規登録 埼玉県和光市広沢2番1号

理化学研究所

氏名

特願2003-170330

出願人履歴情報

識別番号

[110000109]

1. 変更年月日

2002年 2月 8日

[変更理由]

新規登録

住所氏名

東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル8階

特許業務法人特許事務所サイクス

特願2003-170330

出願人履歴情報

識別番号

[390004097]

1. 変更年月日

1998年 7月22日

[変更理由]

住所変更

住所

愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号 住友商事丸の内

ビル5F

氏 名

株式会社医学生物学研究所

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[503359821]

1. 変更年月日 [変更理由]

2003年10月 1日 新規登録

住所氏名

新足豆 埼玉県和光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所